

No active trail

DELPHION

Select CR

Stop Reading

RESEARCH

PRODUCTS

INSIDE DELPHION

Log Out Work Files Saved Searches

My Account

Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent

Help

The Delphion Integrated View

Buy Now: ☒ PDF | [More choices...](#)

Tools: Add to Work File: Create new Work File

Add

View: [Expand Details](#) | [INPADOC](#) | Jump to: Top

Go to: [Derwent](#)

☒ [Email this to a friend](#)

Title: EP0306540A1: Process and plant for producing energy from toxic wastes with simultaneous disposal of the latter [\[German\]](#) [\[French\]](#)

Derwent Title: Decomposing poisonous waste subst. hydrocarbon cpds. - partic. chlorine contg., and recovering energy from there through heating with metal oxide electrically conductive material and steam [\[Derwent Record\]](#)

Country: EP European Patent Office (EPO)

Kind: A1 Publ. of Application with search report ¹ (See also: [EP0306540B1](#))

Inventor: Suppan, Friedrich, Dipl.-Chem.;

Assignee: Suppan, Friedrich, Dipl.-Chem.
[News, Profiles, Stocks and More about this company](#)

Published / Filed: 1989-03-15 / 1987-05-23

Application Number: EP1987000107552

IPC Code: [A62D 3/00](#);

Priority Number: 1986-11-27 [DE1986003640573](#)

Abstract: In a process for producing energy from toxic wastes with simultaneous disposal of the latter, the wastes having at least considerable proportions of substituted hydrocarbons, it is proposed that the waste is thermally decomposed in a heatable reactor in the presence of a poorly smeltable metal oxide and of an electrically conductive material, for example electrode carbon or electrographite, and in contact with steam, an amount of metal oxide corresponding to the chlorine content of the wastes being converted into volatile metal chloride and a proportion of liberated carbon being converted into carbon monoxide and a proportion of the carbon which does not react with the metal oxide being converted with the aid of a stoichiometric amount of steam into water gas, CO + H₂.

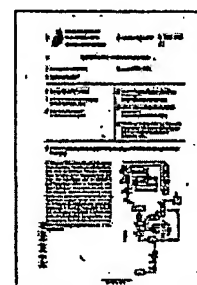
INPADOC [Show legal status actions](#) Buy Now: [Family Legal Status Report](#)

Legal Status: [Designated](#) AT CH DE FR GB LI NL SE

Country:

Family: [Show 5 known family members](#)

First Claim: [Show all claims](#)
1. Verfahren zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bie deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe zumindest erhebliche Anteile von substituierten Kohlenwasserstoffen aufweisen, wie sie beispielsweise als Chlorverbindungen bzw. Chlorkohlenwasserstoffe der Formeln CCl₄, CHCl₃, C₂H₂Cl₄, PCB, PVC, Polyvinylidenchlorid etc. vorliegen, dadurch gekennzeichnet, daß der Abfallstoff in einem beheizbaren Reaktor in Anwesenheit eines schwer verhüttbaren Metalloxydes und eines elektrisch leitfähigen Materials, beispielsweise Elektrodenkoks oder



[High Resolution](#)

[Low Resolution](#)

13 pages

Elektrographit, sowie im Kontakt mit Wasserdampf thermisch zersetzt wird, wobei eine dem Chlorgehalt der Abfallstoffe entsprechende Metalloxidmenge in flüchtiges Metallchlorid sowie ein Anteil freier Kohlenstoff in Kohlenmonoxid und ein mit dem Metalloxid nicht reagierender Anteil des Kohlenstoffs mit Hilfe einer stöchiometrischen Menge Wasserdampf zu Wassergas, CO + H₂, umgesetzt wird.

⌕ Description
[Expand description](#)

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe zumindest erhebliche Anteile von substituierten Kohlenwasserstoffen aufweisen, wie sie beispielsweise als Chlorverbindungen bzw. Chlorkohlenwasserstoffe der Formeln CCl₄, CHCl₃, C₂H₂Cl₄, PCB, PVC, Polyvinylidenchlorid etc. vorliegen sowie zur Durchführung des Verfahrens geeignete Anlagen.




+ [Ausführungsbeispiel A](#)

+ [Ausführungsbeispiel B](#)

+ [Ausführungsbeispiel C](#)

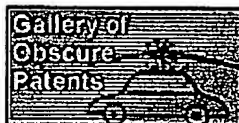
⌕ Forward
References:

Go to Result Set: Forward references (3)

Buy PDF	Patent	Pub.Date	Inventor	Assignee	Title
	US6645449	2003-11-11	Rollinger; Guy	Pac Holding S.A.	Method for eliminating halogenated and non-halogenated waste
	US5292704	1994-03-08	Lester; George R.	Allied-Signal Inc.	Catalyst for destruction of organohalogen compounds
	US5176897	1993-01-05	Lester; George R.	Allied-Signal Inc.	Catalytic destruction of organohalogen compounds

⌕ Other Abstract
Info:

None



[Nominate this for the Gallery...](#)



THOMSON

Copyright © 1997-2005 The Thomson Corporation

[Subscriptions](#) | [Web Seminars](#) | [Privacy](#) | [Terms & Conditions](#) | [Site Map](#) | [Contact Us](#) | [Help](#)

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

21 Anmeldenummer: 87107552.9

51 Int. Cl. 4: **A62D 3/00**

22 Anmeldetag: 23.05.87

30 Priorität: 27.11.86 DE 3640573

43 Veröffentlichungstag der Anmeldung:
15.03.89 Patentblatt 89/11

84 Benannte Vertragsstaaten:
AT CH DE FR GB LI NL SE

71 Anmelder: **Suppan, Friedrich, Dipl.-Chem.**
Buchenweg 12
D-5353 Mechernich-Kommern(DE)

72 Erfinder: **Suppan, Friedrich, Dipl.-Chem.**
Buchenweg 12
D-5353 Mechernich-Kommern(DE)

74 Vertreter: **von Kreisler, Alek, Dipl.-Chem. et al**
Patentanwälte Von Kreisler-Selting-Werner
Deichmannhaus am Hauptbahnhof
D-5000 Köln 1(DE)

54 **Verfahren und Anlage zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung.**

57 Bei einem Verfahren zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe zumindest erhebliche Anteile von substituierten Kohlenwasserstoffen aufweisen wird vorgeschlagen, daß der Abfallstoff in einem beheizbaren Reaktor in Anwesenheit eines schwer verhüttbaren Metalloxides und eines elektrisch leitfähigen Materials, beispielsweise Elektrodenkoks oder Elektrographit, sowie im Kontakt mit Wasserdampf thermisch zersetzt wird, wobei eine dem Chlorgehalt der Abfallstoffe entsprechende Metalloxidmenge in flüchtiges Metallchlorid sowie ein Anteil freiwerdenden Kohlenstoffs in Kohlenmonoxid und ein mit dem Metalloxid nicht reagierender Anteil des Kohlenstoffs mit Hilfe einer stöchiometrischen Menge Wasserdampf zu Wassergas, $\text{CO} + \text{H}_2$, umgesetzt wird.

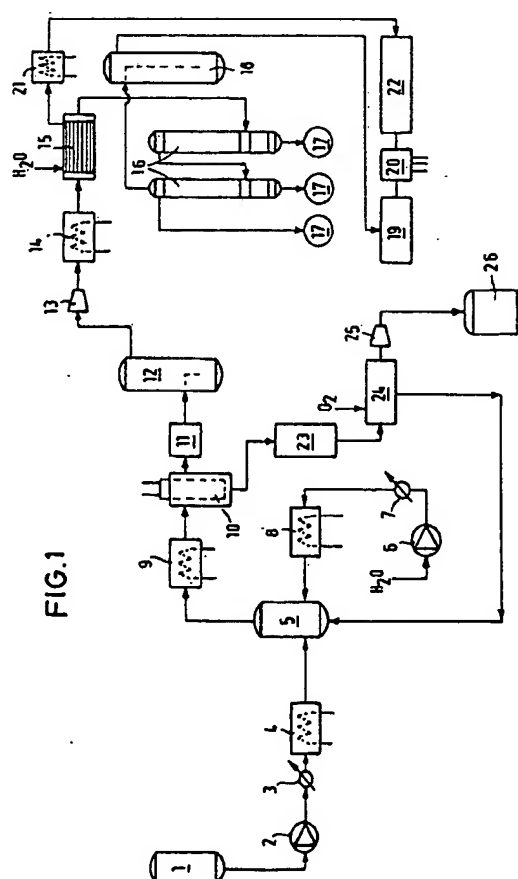


FIG. 1

EP 0 306 540 A1

"Verfahren und Anlage zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung"

Die Erfindung betrifft Verfahren zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe zumindest erhebliche Anteile von substituierten Kohlenwasserstoffen aufweisen, wie sie beispielsweise als Chlorverbindungen bzw. Chlorkohlenwasserstoffe der Formeln CCl_4 , CHCl_3 , $\text{C}_2\text{H}_2\text{Cl}_4$, PCB, PVC, Polyvinylidenchlorid etc. vorliegen sowie zur Durchführung des Verfahrens geeignete Anlagen.

Substituierte, insbesondere halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie sie beispielsweise im Tetrachlorkohlenstoff, Chloroform, Methylenchlorid, Tetra- und Trichloräthylen, Tetrachloräthan, PCB etc. aber auch im PVC oder Polyvinylidenchlorid vorliegen, sind insbesondere dann, wenn sie ihren Zweck erfüllt haben, ein mehr oder weniger problematischer Gift- oder Sondermüll, dessen man sich auf die verschiedenartigste Weise zu entledigen trachtet. Die Beseitigung erfolgt entweder durch Deponierung oder durch Verbrennung auf hoher See oder auch auf dem Lande in Hochtemperaturofen mit einem Überschuß an Luft unter Energiezufuhr.

Der Energiebedarf ist in vielen Fällen nicht unerheblich, da nicht nur die zu beseitigenden Stoffe verdampft und auf die erforderliche Zersetzungstemperatur erhitzt, sondern auch enorme Luftmengen aufgeheizt werden müssen. Dabei wird entweder, wie bei der Verbrennung auf hoher See, eine Verschmutzung der Atmosphäre und die Gefahr sauren Regens in Kauf genommen oder es werden äußerst kostspielige Anlagen zur Luftreinigung erforderlich.

Die vorliegende Erfindung geht von der Aufgabe aus, mit einfachen Mitteln, Sonder- und Giftmüll, der substituierte, insbesondere halogenierte Kohlenwasserstoffe enthält, ohne Beeinflussung der Umwelt so umzuwandeln, daß industriell verwertbare Stoffe, z.B. Chlor und Brennstoffe entstehen. Zur Lösung dieser Aufgabe wird bei einem Verfahren zur Energiegewinnung aus substituierten Kohlenwasserstoffen, wie sie z.B. als CCl_4 , CHCl_3 , $\text{C}_2\text{H}_2\text{Cl}_4$, PCB, PVC, Polyvinylidenchlorid etc. in reiner oder gebundener Form vorliegen, mit der Erfindung vorgeschlagen, daß der Abfallstoff in einem beheizbaren Reaktor in Anwesenheit eines schwer verhüttbaren Metalloxydes und eines elektrisch leitfähigen Materials, beispielsweise Elektrodenkoks oder Elektrographit, sowie im Kontakt mit Wasserdampf thermisch zersetzt wird, wobei eine dem Chlorgehalt der Abfallstoffe entsprechende Metalloxydmenge in flüchtiges Metallchlorid sowie ein Anteil freiwerdenden Kohlenstoffs in Kohlen-

monoxid und ein mit dem Metalloxyd nicht reagierender Anteil des Kohlenstoffs mit Hilfe einer stöchiometrischen Menge Wasserdampf zu Wassergas, $\text{CO} + \text{H}_2$, umgesetzt wird. Zu diesem Zweck werden die zu entsorgenden substituierten Kohlenwasserstoffe in festem, beispielsweise pulverisiertem, flüssigem oder gasförmigem Aggregatzustand in einen Induktionsofen eingetragen, der ein Gemisch aus Kohlenstoff, beispielsweise Koks, und schwer verhüttbarem Metalloxyd, beispielsweise Al_2O_3 , enthält und zusätzlich mit Wasserdampf beaufschlagt wird.

Anstelle oder zusätzlich zum beispielhaft angegebenen Metalloxyd Al_2O_3 können auch andere Metalloxyde und / oder Metalloxyde bzw. Metallhydroxyde enthaltende Stoffe wie Filterstäube, Flugaschen, Flugsande, Haldenberge, Galvanikschlämme und dergleichen zur Durchführung des Verfahrens zumindest anteilig verwendet werden.

Durch die erfindungsgemäße Lösung, wobei die zu entsorgenden substituierten Kohlenwasserstoffe unter Erhitzung im Kontakt mit Metalloxyd sowie elektrisch leitfähigem Material und einer stöchiometrisch dosierten Menge Wasserdampf umgesetzt werden, wird erreicht, daß ausschließlich solche Umwandlungsprodukte bzw. Gase entstehen, die im weiteren Verlauf des Prozesses als chemisch weiterverwertbare Grundstoffe zur Herstellung von Folgeprodukten mit Vorteil verwendbar sind.

So wird beispielsweise aus dem in den substituierten Kohlenwasserstoffen enthaltenen Kohlenstoff gasförmiges Kohlenmonoxid freigesetzt, der gebundene Wasserstoff entweicht mit diesem zusammen als Wasserstoffgas und Chlor verbindet sich mit Metalloxyd zu Metallchlorid, das bei der Umwandlungstemperatur im Reaktor flüchtig ist und vom übrigen Gas nach Abkühlung an geeigneter Stelle in einer Kondensationsstufe als Sublimat oder Kondensat ausgeschieden wird.

Ein weiterer Vorteil ergibt sich daraus, daß für bisher mit wirtschaftlichen Mitteln für nicht verhüttbar angesehene und daher mit Kosten zu entsorgende, Metalloxyde enthaltende umweltgefährdende Stoffe nunmehr mit der Erfindung eine wirtschaftlich nutzbringende Anwendung aufgezeigt wird.

Da bei den substituierten Kohlenwasserstoffen das Kohlenstoff-Wasserstoff-Verhältnis zugunsten des Kohlenstoffs verschoben ist, entstehen Wassergasgemische mit einem Unterschuß an Wasserstoff und einem Überschuß an CO. Durch Zugabe von definierten Mengen an Wasserdampf wird erreicht, daß entweder ein Wassergas mit ungefähr gleichen Anteilen an CO und H_2 oder einem CO-

Volumenanteil entsteht, der doppelt so groß ist wie das Wasserstoffvolumen. Durch diese Maßnahme kann das entstandene Gasgemisch, das nach Abgabe seiner Wärmeenergie in einem Gasometer gesammelt wird, in der nachgeschalteten Fischer-Tropsch-Synthese nach einer der Idealgleichungen reagieren und ein Optimum an flüssigen Kohlenwasserstoffen liefern.

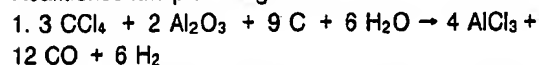
Die ebenfalls flüchtigen Chloride, beispielsweise AlCl_3 , TiCl_4 etc. sublimieren an den dafür vorgesehenen Stellen und werden nach Umsetzung mit Sauerstoff bzw. durch einen nachgeschalteten, modifizierten Deacon-Prozeß wieder in die Metalloxide überführt und erneut in den Verfahrensgang eingeschleust. Dadurch ist es möglich, mit einer vergleichsweise geringen im Kreislauf geführten Menge Metalloxid vergleichsweise sehr große Mengen von substituierten Kohlenwasserstoffen zu entsorgen bzw. zu chemisch weiterverwertbaren Grundstoffen umzusetzen.

Das bei der Umsetzung der Chloride mit Sauerstoff entstandene Chlor kann industriell verwertet werden. So kann beispielsweise Rotschlamm, ein Abfallprodukt der Aluminiumindustrie, das bis heute kaum genutzt werden kann, in leicht trennbare Metalchloride überführt werden, die entweder als solche oder nach Umwandlung in die Oxide in verschiedenen Wirtschaftszweigen Verwendung finden können.

Bei der Bildung nutzbarer Kohlenwasserstoffe durch die nachgeschaltete Fischer-Tropsch-Synthese wird, da es sich um exotherme Reaktionen handelt, eine erhebliche Wärmemenge frei, die mit Hilfe von Kühlwasser abgeführt werden muß. Dadurch erhält man Wasserdampf, mit dessen Hilfe Turbinen, Dampfmotore etc. angetrieben werden können.

Ausführungsbeispiel A

Als erstes Ausführungsbeispiel der Erfindung sei die Energieerzeugung aus Tetrachlorkohlenstoff anhand der zugehörigen Reaktionsgleichungen und Reaktionsenthalpien dargestellt:



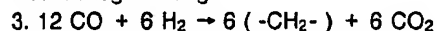
Aus den Bildungsenthalpien der einzelnen Reaktanden ergibt sich in erster Näherung die Reaktionsenthalpie:

$$2. \Delta H = (4x-705,5 + 12x-110,5) - (3x-106,7 + 2x-1675 + 6x-236)$$

$$\Delta H = + 938,1 \text{ kJ/Formelmolumsatz}$$

Das bedeutet, daß für die Vernichtung von einer Tonne Tetrachlorkohlenstoff zunächst einmal 564 kWh und ca. 234 kg Kohlenstoff aufgewandt werden müssen. Verbrennt man das entstandene Gasgemisch von CO und H_2 in einem Gasmotor

bei einem thermischen Wirkungsgrad von 34% und stellt elektrische Energie her, so erhält man ca. 983 kWh und eine Wärmeenergie von etwa 6.850.000 kJ. Benutzt man das entstandene Wassergas, - ein Gemisch von CO und H_2 , wird als Wassergas bezeichnet -, zur Herstellung von brennbaren Kohlenwasserstoffen, Methan, Propan, Butan, etc. sowie den weiteren Homologen, die als Benzin, Dieselöl usw. technisch genutzt werden, in der Fischer-Tropsch-Synthese, so erhält man nach der Reaktionsgleichung



pro Tonne CCl_4 ca. 180 kg nutzbare Kohlenwasserstoffe, von denen etwa 53% als Benzin verwendet werden können, während 34% als Gase und der Rest als Dieselöl und Paraffine anfallen.

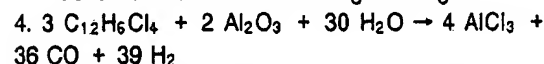
Die gleichzeitig auftretende Wärmeenergie von etwa 2.600.000 kJ muß durch Kühlwasser abgeführt werden und liefert einen Wasserdampf mit einem Druck von ungefähr 45 - 48 bar. Mit Hilfe eines Dampfmotors kann daraus bei einem Wirkungsgrad von 25% elektrische Energie von ca. 180 kWh erzeugt werden. Setzt man die gasförmigen Kohlenwasserstoffe, die der Einfachheit halber als Methan berechnet werden sollen, ebenfalls für die Erzeugung von elektrischer Energie ein, so können weitere 320 kWh und eine Wärmemenge von 2.200.000 kJ erzeugt werden.

Selbst bei Einsatz des als besonders ungünstig einzustufenden Tetrachlorkohlenstoffs ist, wie ersichtlich, das beschriebene Verfahren imstande, zumindest für sich selbst die erforderliche Energie zu liefern.

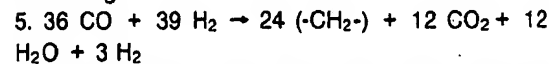
Ausführungsbeispiel B

Wesentlich günstiger gestaltet sich die Stoff- und Energiebilanz in dem als Fischer-Tropsch-Synthese bezeichneten Verfahrensschritt bei der Beseitigung von polychlorierten Biphenylen mit beispielsweise der Summenformel $\text{C}_{12}\text{H}_6\text{Cl}_4$.

Geht man von der Reaktionsgleichung



für die Zersetzungsreaktion aus, so erhält man durch die Fischer-Tropsch-Synthese, die nach der Gleichung

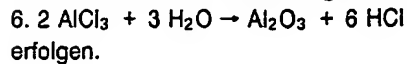


verläuft, pro Tonne des genannten PCP etwa 380 kg Kohlenwasserstoffe, wovon etwa 200 kg als Benzin gebraucht werden können und ca. 130 kg gasförmig sind. Durch Verbrennen der Gase und Nutzung des anfallenden Dampfes kann die für die Zersetzungsreaktion erforderliche Energie ohne Schwierigkeiten aufgebracht werden.

Ein weiterer Vorteil ist hierbei, daß kein zusätz-

licher Kohlenstoff erforderlich ist.

Die Zersetzung des Metallchlorids, das durch Sublimation aus dem Wassergas abgeschieden wird, kann nach der Reaktionsgleichung



Der gasförmige Chlorwasserstoff wird nach einem modifizierten Deacon-Verfahren, im Prinzip aber nach der Reaktionsgleichung

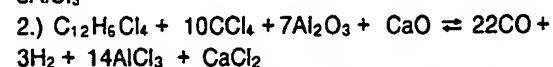
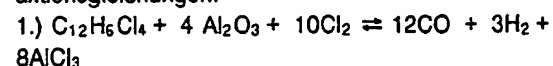


in elementares Chlor umgewandelt, das komprimiert und für industrielle Zwecke eingesetzt werden kann.

Ein modifizierter und zugleich teilweise vereinfachter Verfahrensgang nach der Erfindung bietet sich zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe insbesondere teilchlorierte Kohlenwasserstoffe wie Chlophene oder Biphenyle beispielsweise entsprechend der Summenformel $\text{C}_{12}\text{H}_5\text{Cl}_4$ und dergleichen Stoffe enthalten, durch eine Folge von Arbeitsschritten wie folgt an:

- daß der Abfall nach Maßgabe seines Gehalts an Chlor mit einer stöchiometrisch ausgewogenen Menge eines Gemisches aus Metalloxid und elektrisch leitfähigem Material wie Elektrographit bzw. Elektrodenkoks zu einem Gemenge aufbereitet wird,
- daß das Gemenge in eine beheizbare Reaktorstufe aufgegeben und darin unter Gasentwicklung aufgeheizt wird, und
- daß dem aufgeheizten Gemenge in der Reaktorstufe elementares Chlor oder gesättigte Chlorkohlenwasserstoffe in einer solchen anteiligen Menge zugesetzt werden, daß das Verhältnis von Kohlenwasserstoff-Atomen zu Chlor-Atomen etwa 1 : 2 beträgt.

Durch die Umsetzung des in einem der Reaktionsstufe vorgeschalteten Mischvorgang erzeugten Gemenges von Abfall mit einer entsprechend seinem Chlorgehalt stöchiometrisch ausgewogenen Menge an Metalloxid und elektrisch leitfähigem im wesentlichen Kohlenstoff enthaltendem Material wie Elektrographit bzw. Elektrodenkoks zu einem Gemenge und dessen Umsetzung in der beheizbaren Reaktionsstufe bei Hochtemperaturzersetzung unter gleichzeitiger Zugabe von elementarem Chlor oder gesättigten Chlorkohlenwasserstoffen wird sehr vorteilhaft ein Gasgemisch erzeugt, das im wesentlichen Kohlenmonoxid, geringe Anteile von Wasserstoff und flüchtiges Metallchlorid enthält. Die Umsetzung erfolgt beispielsweise nach folgenden Reaktionsgleichungen:



Das so entstandene Gasgemisch, welches wegen

vergleichsweise geringeren Wasserstoffgehaltes für die Durchführung der Fischer-Tropsch-Synthese weniger geeignet ist, wird nach Abscheidung des Metallchlorids verdichtet und in einem Gasbehälter gesammelt. Von dort kann es beispielsweise einem mit einem Generator gekoppelten Gasmotor zugeführt und wenigstens teilweise in elektrische Energie und Wärme umgesetzt werden.

Ein Teil dieses Produktgases kann nach dem Sammelbehälter abgezweigt und in die Reaktionsstufe rezirkuliert werden.

Der modifizierte Verfahrensgang ist sehr wirtschaftlich, insbesondere deshalb, weil zu seiner Durchführung eine vergleichsweise vereinfachte Anlage ausreichend ist.

Eine vorteilhafte Ausgestaltung des modifizierten und vereinfachten Verfahrens sieht vor, daß die Zersetzung der Abfallstoffe und deren Umsetzung bei Temperaturen zwischen 800° und 1.100° C vollzogen wird.

Hierbei wird der Reaktor und/oder das elektrisch leitfähige Material vorzugsweise induktiv beheizt.

Die induktive Beheizung eines Gemenges, welches in homogener Verteilung elektrisch leitfähige Partikel aufweist, hat den Vorteil, daß damit in der gesamten Masse des Gutes von innen heraus Wärme erzeugt wird, wodurch eine intensive thermische Zersetzung vollzogen wird.

Eine Ausgestaltung des Verfahrens sieht mit Vorteil vor, daß als Metalloxid Rotschlamm verwendet wird.

Bekanntlich ist Rotschlamm ein wirtschaftlich nicht verhüttbares Abfallprodukt, dessen Entsorgung bisher teilweise mit nicht unerheblicher Aufwendung von Kosten vorgenommen werden mußte. Wie bereits vorgängig erwähnt, kann nunmehr Rotschlamm in Verbindung mit dem erfindungsgemäßen Verfahren wirtschaftlich genutzt werden, wobei dieses Produkt in leicht trennbare Metallchloride überführt wird, die entweder als solche oder nach Umwandlung in die Oxide in verschiedenen Wirtschaftszweigen und Verfahrensgängen vorteilhaft verwendet werden können.

Wenn auch einerseits die mit der Erfindung bevorzugt vorgeschlagene Verwendung von Rotschlamm als Metalloxid zu wirtschaftlich und reaktionsknetisch sehr vorteilhaften Ergebnissen führt, so soll andererseits die Verwendung anderer Metalloxide oder Metallhydroxide ebenfalls unter die Lehre der Erfindung fallen. So können anstelle oder anteilig zum Rotschlamm Metalloxide und / oder Metallhydroxide enthaltende Stoffe wie Filterstäube, Flugaschen, Flugsande, alte Haldenberge, Galvanikschlämme und dergleichen Stoffe im Verfahren nach der Erfindung eingesetzt werden. Dies erspart gegebenenfalls eine kostanträchtige Entsorgung dieser Stoffe und eröffnet hierfür eine wirt-

schaftlich und technisch sinnvolle und somit vorteilhafte Verwendung.

Eine Ausgestaltung des Verfahrens sieht weiterhin mit Vorteil vor, daß die in die Reaktionsstufe eingetragenen Gemengestoffe darin im Fließbett von heißem Gas durchströmt werden, wobei hierfür vom verdichteten Produktgas ein Teilstrom abgezweigt und durch die Reaktionsstufe bzw. durch das Fließbett hindurchgeleitet wird.

Dabei wird mit Vorteil der abgezweigte Teilstrom des verdichteten Produktgases durch indirekten Wärmeaustausch mit aus der Reaktionsstufe abgezogenem Gas auf eine Temperatur von vorzugsweise 400 ° C aufgeheizt.

Hierbei wird mit Vorteil der in die Reaktionsstufe zurückgeführte Teilstrom verdichteten Produktgases mit einem solchen Produkt aus Volumen pro Zeiteinheit und Druckenergie eingeleitet, daß das Füllgut innerhalb der Reaktionsstufe zum Fließbett angeregt wird.

Bekanntlich ist die Reaktionskinetik innerhalb eines Fließbettes besonders intensiv und führt somit zu hohen Umsetzungsgraden.

Eine sehr vorteilhafte Ausgestaltung sieht hierbei vor, daß die Ausbildung des Fließbettes durch Beaufschlagen der Reaktionsstufe mit Vibrationsimpulsen, die in Richtung einer oder mehrerer Achsen wirken, unterstützt werden kann.

Eine weitere Ausgestaltung sieht vor, daß das aus der Reaktionsstufe abgezogene, außer Kohlenmonoxid und Wasserstoff noch die flüchtigen Metallchloride enthaltende heiße Gas in einer nachgeschalteten Kühlstufe gekühlt, woraufhin in einer nachgeschalteten Kondensationsstufe das Metallchlorid als Sublimat aus dem Gas ausgefällt und vorzugsweise in einer Trennstufe vom Gas getrennt und das Sublimat aus dem Prozeß ausgeschieden wird.

Und schließlich ist vorgesehen, daß das vom Metallchlorid getrennte Produktgas in einer nachgeschalteten Enstaubungsstufe nachgereinigt, sodann verdichtet und in einen Vorratsbehälter zur weiteren Verwendung vorzugsweise zum einen Teil zur Energiegewinnung und zum restlichen Teil zur Rückführung in die Reaktionsstufe verwendet wird.

Eine erfindungsgemäße Anlage zur Durchführung des in den Ansprüchen 1 bis 12 beanspruchten Verfahrens ist gekennzeichnet durch einen Aufgabeebehälter für die zu verarbeitenden Abfallstoffe mit nachgeschaltetem Förderer, vorzugsweise einer Pumpe, einem nachgeschalteten Verdampfer, einem nachgeschalteten und vorzugsweise induktiv beheizbaren Reaktor, einem nachgeschalteten als Kühler ausgebildeten Wärmeaustauscher mit zugeordnetem Sublimator, einem nachgeschalteten Gasfilter, Gasometer, Verdichter und einer Synthesanlage mit zugeordneten Trennsäulen und Lagertanks.

Ein weiterer erfindungsgemäßer Vorschlag zur Ausgestaltung der Anlage geht dahin, daß dem Reaktor eine Pumpe sowie eine Wasserverdampfer- und Dampfüberhitzereinheit zugeordnet sind.

Fernerhin ist die Trennsäule am Kopfende mit einer Zuleitung zu einem Gasometer verbunden, an den ein Gasmotor mit einem Generator angeschlossen ist.

Und schließlich ist in vorteilhafter Ausgestaltung an den Sublimator ein Regenerator und Oxidator mit Tank angeschlossen.

Eine im Prinzip ähnliche, teilweise vereinfachte und zur Durchführung des modifizierten Verfahrensganges nach den Ansprüchen 13 bis 22 in besonderer Weise ausgebildete Anlage mit einem Aufgabeebehälter für die zu verarbeitenden Abfallstoffe, insbesondere teilchlorierte Kohlenwasserstoffe und einem nachgeschalteten Förderer, vorzugsweise einer Pumpe, ist gekennzeichnet durch einen Mischbehälter mit Mitteln zur dosierbaren Aufgabedieser Abfallstoffe, ferner mit Mitteln zur dosierbaren Aufgabedieses Gemisches aus Metalloxid und elektrisch leitendem Material wie Elektrographit oder Elektrodenkoks mit einem nachgeschalteten und vorzugsweise induktiv beheizbaren Reaktor mit Mitteln zur dosierbaren Aufgabedes im Mischbehälter hergestellten Gemenges, sowie mit Mitteln zur dosierbaren Aufgabevon elementarem Chlor bzw. gesättigten Chlorkohlenwasserstoffen, und mit Mitteln zur dosierbaren Einleitung von Wasserdampf, sowie mit Einrichtungen zur Erzeugung eines Fließbettes, in welches eine Produktgasleitung einmündet.

Eine Ausgestaltung der Anlage sieht vor, daß dem Reaktor ein indirekter Gas/Gas-Wärmeaustauscher nachgeschaltet ist, mit einem weiterhin nachgeschalteten Kondensator/Sublimator mit Mitteln zum Austrag von abgeschiedenem Metallchlorid, wobei diesem jeweils ein Gasfilter, Verdichter und Gasbehälter nachgeschaltet sind.

Eine vorteilhafte Ausgestaltung der Anlage sieht vor, daß der Reaktor in einem Sicherheitsbehälter angeordnet bzw. von diesem umgeben ist.

Weiterhin ist eine vorteilhafte Kreislaufführung von Wärmeströmen innerhalb der Anlage dadurch erreichbar, daß der Gasbehälter über eine Produktgasleitung an eine der Wärmeaustauschseiten des Wärmeaustauschers angeschlossen ist, und daß die andere Wärmeaustauschseite des Wärmeaustauschers über eine Leitung an den Gasaustritt des Reaktors angeschlossen ist.

Auf diese Weise wird ein sehr vorteilhafter Wärmeaustausch zwischen dem mit hoher Temperatur aus dem Reaktor austretenden Gas und dem in das Fließbett des Reaktors zurück geführten Teilstrom von Produktgas vollzogen. Durch diesen vorteilhaften Wärmeaustausch wird dem aus dem

Reaktor austretenden hochtemperierten Gas Wärme entzogen, es wird gekühlt, und das in den Reaktor bzw. das Fließbett als Reaktionsgas eingeleitete Produktgas auf wenigstens 400° C vorgewärmt.

Eine Ausgestaltung der Anlage sieht weiter vor, daß der Gasbehälter über eine weitere Produktgasleitung zur Energiegewinnung an eine Brennkraftmaschine wie Gasmotor oder Gasturbine angeschlossen ist, der einen Generator antreibt.

Dabei kann diese Brennkraftmaschine brennluftseitig an eine Einrichtung oder Quelle zur Lieferung von einem Luft/Sauerstoff-Gemisch oder technischem Sauerstoff angeschlossen sein, um anstelle reiner Brennluft mit Sauerstoff-Gemisch oder Sauerstoff betrieben zu werden. Das hierbei anfallende Abgas enthält dann vergleichsweise weniger Stickstoff- oder Stickoxid-Anteile und vergleichsweise mehr CO₂-Anteile. Dieses so mit Kohlenstoff angereicherte Abgas wird vorzugsweise in das Fließbett des Reaktors rezirkuliert und intensiviert mit Vorteil die Reaktionskinematik der ablaufenden Reaktionen.

Und schließlich sieht eine erfindungswesentliche Ausgestaltung der Anlage vor, daß der Reaktor Mittel zur Schwingungserregung aufweist.

Die Erfindung wird in einer schematischen Darstellung von Blockschaltbildern in jeweils einer bevorzugten Ausführungsform gezeigt, wobei aus den Blockschaltbildern weitere vorteilhafte Einzelheiten des erfindungsgemäßen Verfahrens und der erfindungsgemäßen Anlage entnehmbar sind.

Die Zeichnungen zeigen im einzelnen:

Figur 1 eine Anlage zur Durchführung des Verfahrensganges entsprechend den Ansprüchen 1 bis 12, in der rein schematischen Darstellung eines Blockschaltbildes,

Figur 2 eine Anlage zur Durchführung des modifizierten und vereinfachten Verfahrensganges entsprechend den Ansprüchen 13 bis 21, ebenfalls in rein schematischer Darstellung in Form eines Blockschaltbildes.

Zur Durchführung des Verfahrens entsprechend den Ansprüchen 1 bis 12 zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe zumindest erhebliche Anteile von substituierten Kohlenwasserstoffen aufweisen, wie sie beispielsweise als Chlorverbindungen bzw. Chlorkohlenwasserstoffe vorliegen, wird gemäß Blockschaltbild in der Figur 1 der in einem Behälter 1 aufbewahrte beispielsweise flüssige und giftige Abfallstoff mit Hilfe der Pumpe 2 über den Durchflußmesser 3 in den Verdampfer 4 gepumpt, in welchem er auf Siedetemperatur erhitzt wird. Der aus dem Verdampfer ausströmende Dampf gelangt in den mit Kohlenstoff und einem schwer verhüttbaren Metalloxid gefüllten, in-

duktiv beheizten Reaktor 5, in dem bei einer Temperatur zwischen 800° und 1.000° C die Zersetzung und die Bildung von Kohlenmonoxid sowie des flüchtigen Metallchlorids stattfindet.

Gleichzeitig wird mit Hilfe der Pumpe 6 über den Durchflußmesser 7 und den Wasserverdampfer und Dampfüberhitzer 8 soviel Wasserdampf in den Reaktor 5 eingeblasen, daß entsprechend einer vorherigen stöchiometrischen Rechnung ein bestimmtes, aus Kohlenmonoxid und Wasserstoff bestehendes Gasgemisch erzeugt wird.

Das Gasgemisch gelangt zusammen mit dem flüchtigen Metallchlorid über den Wärmeaustauscher 9 zu dem Sublimator 10, in dem sich das Metallchlorid in fester Form niederschlägt.

Über einen nachgeschalteten Filter 11 gelangt das Wassergas, CO und H₂, in den Gasometer 12 und wird von dort über den Verdichter 13 und den Erhitzer 14, der nur zu Beginn des Prozesses benutzt wird, in die Synthese-Anlage 15 eingeleitet, in der die Bildung nutzbarer Kohlenwasserstoffe erfolgt. Mit H₂O ist das zugeführte Kühlwasser bezeichnet. Das die Synthese-Anlage verlassende gasförmige Produkt wird in den Trennsäulen 16 in die verschiedenen Fraktionen aufgespalten und in den Lagertanks 17 gesammelt.

Die am Kopf der Trennsäulen 16 austretenden permanent gasförmigen Kohlenwasserstoffe werden im Gasometer 18 bevorratet und strömen von dort zu einem Gasmotor 19, der mit einem Generator 20 gekoppelt ist.

Der aus der Fischer-Tropsch-Anlage 15 ausströmende heiße Dampf, der aus dem erforderlichen Kühlwasser entsteht, gelangt über den Dampfüberhitzer 21 zu einer Dampfkraftmaschine 22, die ebenfalls mit dem Generator 20 gekoppelt ist.

Das im Sublimator anfallende Metallchlorid wird im Regenerator 23 in Metalloxid und Chlorwasserstoff umgewandelt. Der Chlorwasserstoff wird im Oxidator 24 nach dem Deacon-Prozeß zu Chlor oxidiert und nach Verdichtung in dem Verdichter 25 in den Tanks 26 gelagert.

Das zurückgewonnene Metalloxid wird wieder dem Reaktor 5 zugeführt.

Zur Durchführung des modifizierten und vereinfachten Verfahrens zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe insbesondere teilschlorierte Kohlenwasserstoffe wie Chlophene und dergleichen Stoffe enthalten, entsprechend dem Verfahrensgang nach den Ansprüchen 13 bis 21, wird der in einem Behälter 41 als Flüssigkeit mit oder ohne Anteile von Feststoffpartikeln aufbewahrte giftige Abfall mit Hilfe eines Förderers 42, beispielsweise einer Pumpe oder eines Schneckenförderers, über das Dosierorgan 43 in den Mischbehälter 40 aufgegeben. Weiterhin wird in diesem Mischbe-

hälter 40 nach Maßgabe des Gehaltes der Abfallstoffe an Chlor eine stöchiometrisch ausgewogene Menge eines Gemisches aus Metalloxid 68 und elektrisch leitfähigem Material 69/73 wie Elektrographit bzw. Elektrodenkoks aufgegeben und mit den Abfallstoffen durch das Rührwerk 70 im Mischbehälter 40 zu einem homogenen Gemenge aufbereitet. Fallweise kann diesem Gemenge Wasserdampf zugegeben werden, welcher durch die Pumpe 49, den Verdampfer 50 und die Dosiereinrichtung 51 in den Mischer 40 eingetragen wird.

Das so im Mischvorgang durch das Mischorgan 70 zum Gemenge aufbereitete Gut wird sodann durch eine Austragsschleuse 71 kontinuierlich oder chargenweise in den Förderer 53 ausgetragen und von diesem dem Reaktor 52 aufgegeben. Dieser ist an seinem unteren Ende mit Mitteln 54 zur Erzeugung eines Fließbettes ausgebildet. Weiterhin ist der Reaktor von einem Sicherheitsbehälter 62 umgeben. Das aus dem Reaktor 52 und Sicherheitsbehälter 62 bestehende System kann darüberhinaus schwingungsfähig gelagert sein und Schwingungserreger 68 aufweisen, welche Schwingungen vorzugsweise in zwei Schwingungsebenen erzeugen. Vom Reaktor 52 führt eine Gasaustrittsleitung 64 zu dem indirekten Gas/Gas-Wärmeaustauscher 56. Dieser ist einerseits durchströmt von heißem, aus dem Reaktor 52 austretendem Gas, welches mit einer Temperatur zwischen 800° und 1.100° C anfällt. Im Gegenstrom dazu wird durch den Wärmeaustauscher 56 ein aus dem gereinigten, gekühlten und verdichteten Produktgas abgezweigter Teilstrom mit der Leitung 63 dem Wärmeaustauscher 56 zugeführt und nach Erwärmung auf etwa 400° C durch Wärmeaustausch mit dem Reaktorgas von unten her mit der Leitung 55 in den Reaktor 52 bzw. durch das Fließbett 54 hindurch geleitet.

Das nach Kühlung durch Wärmeabgabe an den Teilgasstrom aus dem Wärmeaustauscher 56 austretende Reaktorgas wird in den Kondensator bzw. Sublimator 57 eingeleitet, dort unter die Kondensationstemperatur der zunächst flüchtigen Metallchloride abgekühlt und diese darin niedergeschlagen. Die staubförmig anfallenden Metallchloride werden sodann durch die Austragschleuse 58 zunächst aus dem Prozeß ausgeschieden. Sie können, wie das vorgängig bereits beschrieben ist, beispielsweise durch einen modifizierten Deacon-Prozeß wieder in Metalloxide überführt und erneut in den Verfahrensgang eingeschleust werden.

Das von Metallchloriden gereinigte Reaktorgas wird in einem Staubfilter 59 nachgereinigt, in einem Verdichter 60 verdichtet und sodann in den Behälter 61 zur weiteren Verwendung eingeleitet. Aus diesem wird einerseits das zur Aufrechterhaltung des Fließbettes 54 im Reaktor 52 benötigte Reaktionsgas entnommen, wogegen der hierfür nicht

benötigte Überschuß an Gas über die Leitung 65 und das Drosselorgan 72 einem Gasmotor 66 als Brennstoff zugeführt wird, der seinerseits den Generator 67 antreibt. Auf diese Weise wird das nicht rezirkulierte Produktgas zur Energiegewinnung herangezogen.

Beim Betrieb dieses Gasmotors 66 mit Luft/Sauerstoff-Gemisch oder Sauerstoff anstelle von Brennluft ergeben sich darüberhinaus die vorgängig erläuterten Vorteile bei Rezirkulation des Abgases in den Reaktor bzw. in das Fließbett.

Das beschriebene modifizierte Verfahren gemäß Stammbaum in Figur 2 sowie entsprechend den Ansprüchen 13 bis 21 ist ersichtlicherweise sehr unkompliziert, hocheffizient in der Umsetzung und erfordert eine erheblich vereinfachte Ausführung der Anlage. Außerdem ist das Verfahren geeignet, die für den Prozeß benötigte autotherme Energie selbst zu liefern und darüberhinaus noch durch Überschuß seiner Wärmebilanz nutzbare Energie zu erzeugen. Entsprechend dem

Ausführungsbeispiel C

wird zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe insbesondere teichlorierte Kohlenwasserstoffe wie Clophene oder Biphenyle und dergleichen Stoffe nach der Summenformel $C_{12}H_6Cl_4$ enthalten, entweder die Zugabe von Chlorgas in den für die Umsetzung vorgesehenen Reaktor vorgeschlagen, oder die Vermischung mit vollständig chlorierten Kohlenwasserstoffen. Dadurch ergeben sich beispielsweise folgende Reaktionsgleichungen:

- 1.) $C_{12}H_6Cl_4 + 4Al_2O_3 + 10Cl_2 \rightleftharpoons 12CO + 3H_2 + 8AlCl_3$
- 2.) $C_{12}H_6Cl_4 + 10CCl_4 + 7Al_2O_3 + CaO \rightleftharpoons 22CO + 3H_2 + 14AlCl_3 + CaCl_2$

Das entstehende Gasgemisch, welches beim vorgeschlagenen vereinfachten Verfahrensgang wegen seines geringeren Wasserstoffgehaltes für die Fischer-Tropsch-Synthese wirtschaftlich nicht geeignet ist, wird nach Abscheidung des Metallchlorids verdichtet und in einem Gasometer gesammelt. Von dort wird es einem mit einem Generator gekoppelten Gasmotor zugeführt und in elektrische Energie und Wärme umgesetzt.

Zur Durchführung des Verfahrens wird vorzugsweise ein Gemisch von Rotschlamm und einem elektrisch leitenden, im wesentlichen Kohlenstoff enthaltenden Stoff, vorzugsweise Elektrographit oder Elektrodenkoks in pulverförmigem Zustand mit den Abfällen zu einem Gemenge vermischt und mit einer geeigneten Fördereinrichtung in den vorzugsweise induktiv beheizten Reaktor eingetragen.

Gleichzeitig wird darin ein geeignet dosiertes

Clorgasvolumen sowie ein Gasgemisch aus Kohlenmonoxid und Wasserstoff in solcher Menge eingeleitet, daß sich innerhalb des Reaktors zusammen mit dem eingetragenen Feststoff, dem Gemisch aus Rotschlamm und Elektrographit bzw. Elektrodenkoks, ein Fließbett ausbildet.

Das aus Kohlenmonoxid und Wasserstoff bestehende Gasgemisch wird während des Betriebes der Anlage den nach Gleichung 1.) bzw. 2.) gebildeten Gasstrom hinter dem Gasometer entnommen und vorzugsweise durch das aus dem Reaktor entweichende heiße Gas auf etwa 400° C aufgeheizt. Hierdurch und durch die vorzugsweise induktive Beheizung des Reaktors wird erreicht, daß beim Kontakt des Gases mit dem Rotschlamm-Elektrographit-Abfallgemenge die als Abfall eingebrachten ungesättigten Chlorkohlenwasserstoffe in die Dampf- bzw. Gasphase übergehen. Die Ausbildung des Fließbettes kann dadurch unterstützt werden, daß der Reaktor mit Hilfe einer Vibrationseinrichtung Impulse empfängt, die in Richtung einer oder mehrerer seiner Achsen wirken.

Der in den Prozeß eingetragene Rotschlamm, welcher durch die Reaktion mit dem chlorhaltigen Abfällen zu Aluminium-Chlorid umgesetzt wurde, kann entweder als solches verworfen werden oder durch Umwandlung in Metalloxid mit einem hierfür geeigneten, nicht zur Erfindung gehörenden Prozeß einer anderweitigen wirtschaftlichen Verwendung zugeführt werden.

Gleiche Vorteile gelten für die Verwendung ganz oder teilweise anderer Metalloxide enthaltende Stoffe wie Filterstäube, Flugaschen, Flugsande, Haldenberge, Galvanikschlämme und ähnlicher Stoffe. Zugleich wird deren Entsorgung von den bisher hierfür bestehenden Schwierigkeiten, Kosten und Gefahren für die Umwelt entlastet.

Ansprüche

1. Verfahren zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, wobei die Abfallstoffe zumindest erhebliche Anteile von substituierten Kohlenwasserstoffen aufweisen, wie sie beispielsweise als Chlorverbindungen bzw. Chlorkohlenwasserstoffe der Formeln CCl_4 , CHCl_3 , $\text{C}_2\text{H}_2\text{Cl}_4$, PCB, PVC, Polyvinylidenchlorid etc. vorliegen, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Abfallstoff in einem beheizbaren Reaktor in Anwesenheit eines schwer verhüttbaren Metalloxides und eines elektrisch leitfähigen Materials, beispielsweise Elektrodenkoks oder Elektrographit, sowie im Kontakt mit Wasserdampf thermisch zersetzt wird, wobei eine dem Chlorgehalt der Abfallstoffe entsprechende Metalloxidmenge in flüchtiges Metallchlorid sowie ein Anteil freierwerdenden Kohlenstoffs in Kohlenmonoxid und ein mit dem Metalloxid nicht rea-

gierender Anteil des Kohlenstoffs mit Hilfe einer stöchiometrischen Menge Wasserdampf zu Wassergas, $\text{CO} + \text{H}_2$, umgesetzt wird.

2. Verfahren nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Zersetzung der Abfallstoffe und deren Umsetzung bei Temperaturen zwischen 800 und 1100° C vollzogen wird.

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Reaktor und/oder das elektrisch leitfähige Material induktiv beheizt werden.

4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet**, daß das im Reaktor entstandene Wassergas, $\text{CO} + \text{H}_2$, durch anschließende Fischer-Tropsch-Synthese in Kohlenwasserstoffe umgewandelt wird und diese vorzugsweise zur Energieerzeugung verwendet werden.

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet**, daß die bei der Umsetzung entstehenden gasförmigen Kohlenwasserstoffe zur Deckung des Energiebedarfes in den verschiedenen Verfahrensstufen herangezogen werden.

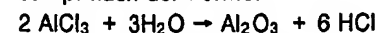
6. Verfahren nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß als schwer verhüttbares Metalloxid Al_2O_3 oder TiO_2 verwendet wird.

7. Verfahren nach Anspruch 1 und 6, **dadurch gekennzeichnet**, daß zusätzlich und/oder anstelle von Al_2O_3 oder TiO_2 ein Gemenge von schwer und weniger schwer verhüttbaren Metalloxiden verwendet wird, bzw. daß zusätzlich und/oder anstelle eines oder mehrerer dieser schwer oder weniger schwer verhüttbaren Metalloxide Stoffe eingesetzt werden, in welchen Metalloxide oder Metallhydroxide enthalten sind, wie Filterstäube, Flugaschen, Flugsande, Haldenberge, Galvanikschlämme oder dergleichen Stoffgemische.

8. Verfahren nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß als leitfähiges Material ein Metall verwendet wird.

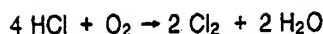
9. Verfahren nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet**, daß das im Reaktor erzeugte flüchtige Metallchlorid aus dem Gas durch Sublimation bzw. Kondensation und nachfolgende Trennung abgetrennt wird.

10. Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 9, **dadurch gekennzeichnet**, daß das abgeschiedene Metallchlorid durch Umsetzung mit Wasserdampf nach der Formel



wieder zu Metalloxid umgesetzt und dieses erneut in den Prozeß zurückgeführt wird.

11. Verfahren nach Anspruch 1 und 10, **dadurch gekennzeichnet**, daß das bei der Umsetzung von Metallchlorid in Metalloxid entstandene Chlorwasserstoffgas HCl durch Umsetzung mit Sauerstoff beispielsweise nach der Formel



in elementares Chlor und Wasserdampf zerlegt wird.

12. Verfahren nach Anspruch 1 und 4, **dadurch gekennzeichnet**, daß bei der Kühlung der Fischer-Tropsch-Synthesestufe anfallender Wasserdampf ganz oder zumindest teilweise zur Energiegewinnung verwendet wird.

13. Verfahren zur Energiegewinnung aus giftigen Abfallstoffen bei deren gleichzeitiger Entsorgung, insbesondere in einem für teilchlorierte Kohlenwasserstoffe wie Chlophene und dergleichen enthaltende Abfallstoffe in besonderer Weise ausgebildeten bzw. abgewandelten Verfahrensgang, **gekennzeichnet durch** eine Folge von Arbeitsschritten:

- daß der Abfall nach Maßgabe seines Gehalts an Chlor mit einer stöchiometrisch ausgewogenen Menge eines Gemisches aus Metalloxid und elektrisch leitfähigem Material wie Elektrographit bzw. Elektrodenkoks zu einem Gemenge aufbereitet wird,

- daß das Gemenge in eine beheizbare Reaktorstufe aufgegeben und darin unter Gasentwicklung aufgeheizt wird, und

- daß dem aufgeheizten Gemenge in der Reaktorstufe elementares Chlor oder gesättigte Chlorkohlenwasserstoffe in einer solchen anteiligen Menge zugesetzt werden, daß das Verhältnis von Kohlenwasserstoff-Atomen zu Chlor-Atomen etwa 1:2 beträgt.

14. Verfahren nach Anspruch 13, **dadurch gekennzeichnet**, daß die zum weitgehend homogenen Gemenge aufbereiteten Stoffkomponenten kontinuierlich in die Reaktorstufe eingetragen und darin im Durchlauf auf Temperaturen zwischen 800 °C und 1100 °C aufgeheizt werden.

15. Verfahren nach Anspruch 13, **dadurch gekennzeichnet**, daß die in die Reaktionsstufe eingetragenen Gemengestoffe darin im Fließbett von heißem Gas durchströmt werden, wobei hierfür vom verdichteten Produktgas ein Teilstrom abgezweigt und durch die Reaktionsstufe bzw. durch das Fließbett hindurch geleitet wird.

16. Verfahren nach Anspruch 13, **dadurch gekennzeichnet**, daß der abgezweigte Teilstrom des verdichteten Produktgases durch indirekten Wärmeaustausch mit aus der Reaktionsstufe abgezogenem Gas auf eine Temperatur von vorzugsweise 400 °C aufgeheizt wird.

17. Verfahren nach Anspruch 13, **dadurch gekennzeichnet**, daß der in die Reaktionsstufe zurückgeführte Teilstrom verdichteten Produktgases mit einem solchen Produkt aus Volumen pro Zeiteinheit und Druckenergie eingeleitet wird, daß das Füllgut innerhalb der Reaktionsstufe zum Fließbett angeregt wird.

18. Verfahren nach Anspruch 1 sowie 13 bis 17, **dadurch gekennzeichnet**, daß bei der Energiegewinnung mittels Produktgas beispielsweise in einer Brennkraftmaschine anfallendes Abgas zur Unterstützung der Fließbettausbildung in den Reaktor zurückgeführt wird.

19. Verfahren nach Anspruch 18, **dadurch gekennzeichnet**, daß die zur Energiegewinnung mit Produktgas betriebene Brennkraftmaschine anstelle von Brennluft mit einem Luft/Sauerstoff-Gemisch oder zumindest teilweise mit Sauerstoff betrieben wird und das Abgas vergleichsweise geringere Anteile an Stickoxiden und vergleichsweise höhere Anteile an CO₂ enthält und somit bei der Rezirkulation in das Fließbett der Reaktorstufe die Reaktionskinetik der Stoffumsetzung durch den erhöhten Gehalt an Kohlenstoff intensiviert.

20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 sowie 13 bis 19, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Ausbildung des Fließbettes durch Beaufschlagen der Reaktionsstufe mit Vibrationsimpulsen, die in Richtung einer oder mehrerer Achsen wirken, unterstützt wird.

21. Verfahren nach Anspruch 13, **dadurch gekennzeichnet**, daß das aus der Reaktionsstufe abgezogene, außer Kohlenmonoxid und Wasserstoff noch die flüchtigen Metallchloride enthaltende heiße Gas in einer nachgeschalteten Kühlstufe gekühlt, woraufhin in einer nachgeschalteten Kondensationsstufe das Metallchlorid als Sublimat aus dem Gas ausgefällt und vorzugsweise in einer Trennstufe vom Gas getrennt und das Sublimat aus dem Prozeß ausgeschieden wird.

22. Verfahren nach einem der Ansprüche 13 bis 21, **dadurch gekennzeichnet**, daß das vom Metallchlorid getrennte Produktgas in einer nachgeschalteten Entstaubungsstufe nachgereinigt, sodann verdichtet und in eine Vorratsbehälter zur weiteren Verwendung eingeleitet und zum einen Teil zur Energiegewinnung und zum restlichen Teil zur Rückführung in die Reaktionsstufe verwendet wird.

23. Anlage zur Durchführung des Verfahrens nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 12, **gekennzeichnet durch** einen Aufgabeebehälter (1) für die zu verarbeitenden Abfallstoffe mit nachgeschaltetem Förderer, vorzugsweise einer Pumpe (2), einem nachgeschalteten Verdampfer (4), einem nachgeschalteten und vorzugsweise induktiv beheizbaren Reaktor (5), einem nachgeschalteten als Kühler ausgebildeten Wärmeaustauscher (9) mit zugeordnetem Sublimator (10), einem nachgeschalteten Gasfilter (11), Gasometer (12), Verdichter (13) und einer Synthesanlage (15) mit zugeordneten Trennsäulen (16) und Lagertanks (17).

24. Anlage nach Anspruch 23, **dadurch gekennzeichnet**, daß dem Reaktor (5) eine Pumpe (6) sowie eine Wasserverdampfer- und Dampfüberhitzereinheit (8) zugeordnet sind.

25. Anlage nach Anspruch 23, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Trennsäule (17) am Kopfende mit einer Zuleitung zu einem Gasometer (18) verbunden ist, an den ein Gasmotor (22) mit einem Generator (20) angeschlossen ist.

26. Anlage nach Anspruch 23, **dadurch gekennzeichnet**, daß an den Sublimator (10) ein Regenerator (13) und Oxidator (24) mit Tank (26) angeschlossen ist (Figur 1).

27. Anlage zur Durchführung des modifizierten Verfahrens nach den Ansprüchen 13 bis 22, mit einem Aufnahmebehälter für die zu verarbeitenden Abfallstoffe, insbesondere teilchlorierte Kohlenwasserstoffe wie Chlophene bzw. Chlorphenyle, und einem nachgeschalteten Förderer, vorzugsweise einer Pumpe, **gekennzeichnet durch** einen Mischbehälter (40) mit Mitteln (41, 42, 43) zur dosierbaren Aufgabe der Abfallstoffe, ferner mit Mitteln (45) zur dosierbaren Aufgabe eines Gemisches aus Metalloxid und elektrisch leitendem Material wie Elektrographit oder Elektrodenkoks mit einem nachgeschalteten und vorzugsweise induktiv beheizbaren Reaktor (52) mit Mitteln (53) zur dosierbaren Aufgabe des im Mischbehälter (40) hergestellten Gemenges sowie mit Mitteln (46, 47, 48) zur dosierbaren Aufgabe von elementarem Chlor bzw. gesättigten Chlorwasserstoffen, und mit Mitteln (49, 50, 51) zur dosierbaren Einleitung von Wasserdampf, sowie mit einer Einrichtung bzw. Ausbildung zur Erzeugung eines Fließbettes (54), in welches eine Produktgas-Zweigleitung (63,55) einmündet.

28. Anlage nach Anspruch 27, **dadurch gekennzeichnet**, daß dem Reaktor (52) ein indirekter Gas/Gas-Wärmeaustauscher (56) nachgeschaltet ist, mit einem diesem nachgeschalteten Sublimator (57) mit Mitteln (58) zum Austrag von Metallchlorid, und diesem jeweils ein Gasfilter (59), Verdichter (60) und Gasbehälter (61) nachgeschaltet sind.

29. Anlage nach dem Anspruch 27, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Reaktor (52) in einem Sicherheitsbehälter (62) angeordnet bzw. von diesem umgeben ist.

30. Anlage nach Anspruch 27, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Gasbehälter (61) über eine Produktgasleitung (63) an eine der Wärmeaustauschseiten des Wärmeaustauschers (56) angeschlossen ist.

31. Anlage nach Anspruch 27, **dadurch gekennzeichnet**, daß die andere Wärmeaustauschseite des Wärmeaustauschers (56) über eine Leitung (64) an den Gasaustritt des Reaktors (52) angeschlossen ist.

32. Anlage nach Anspruch 27, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Gasbehälter (61) über eine weitere Produktgasleitung (65) zur Energiegewinnung an eine Brennkraftmaschine wie Gasmotor oder Gasturbine (66) angeschlossen ist, welche einen Generator (67) antreibt.

33. Anlage nach Anspruch 32, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Brennkraftmaschine (66) zur Brennstoffzufuhr einerseits an die Produktgasleitung (64) und zur Sauerstoffzufuhr andererseits über eine (nicht dargestellte) Leitung an eine Luft und/oder Luftsauerstoffgemisch und/oder Sauerstoff liefernde Einrichtung bzw. Quelle angeschlossen ist.

34. Anlage nach Anspruch 22 und 27, **dadurch gekennzeichnet**, daß der Reaktor (52) Mittel (68) zur Schwingungserregung aufweist.

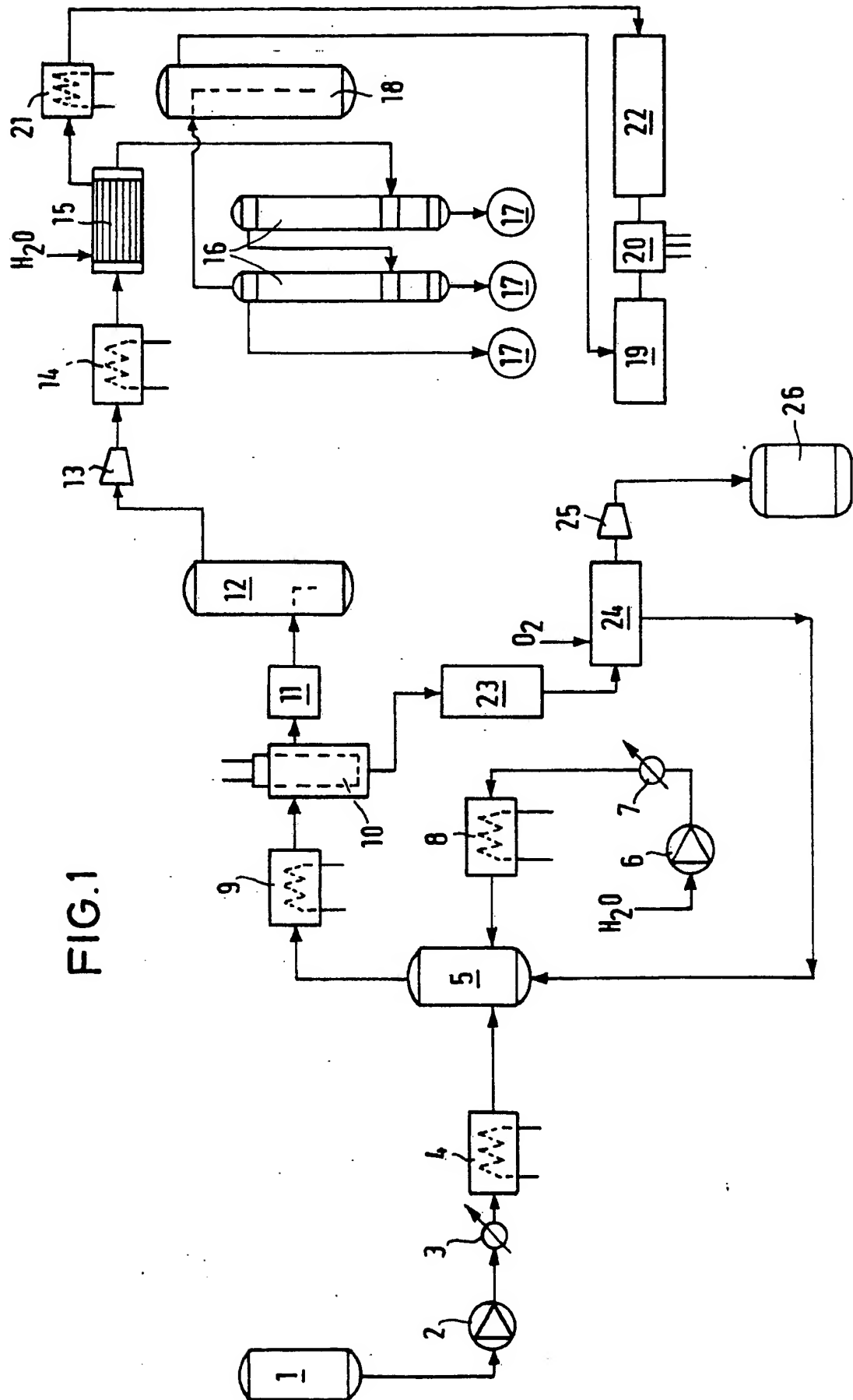
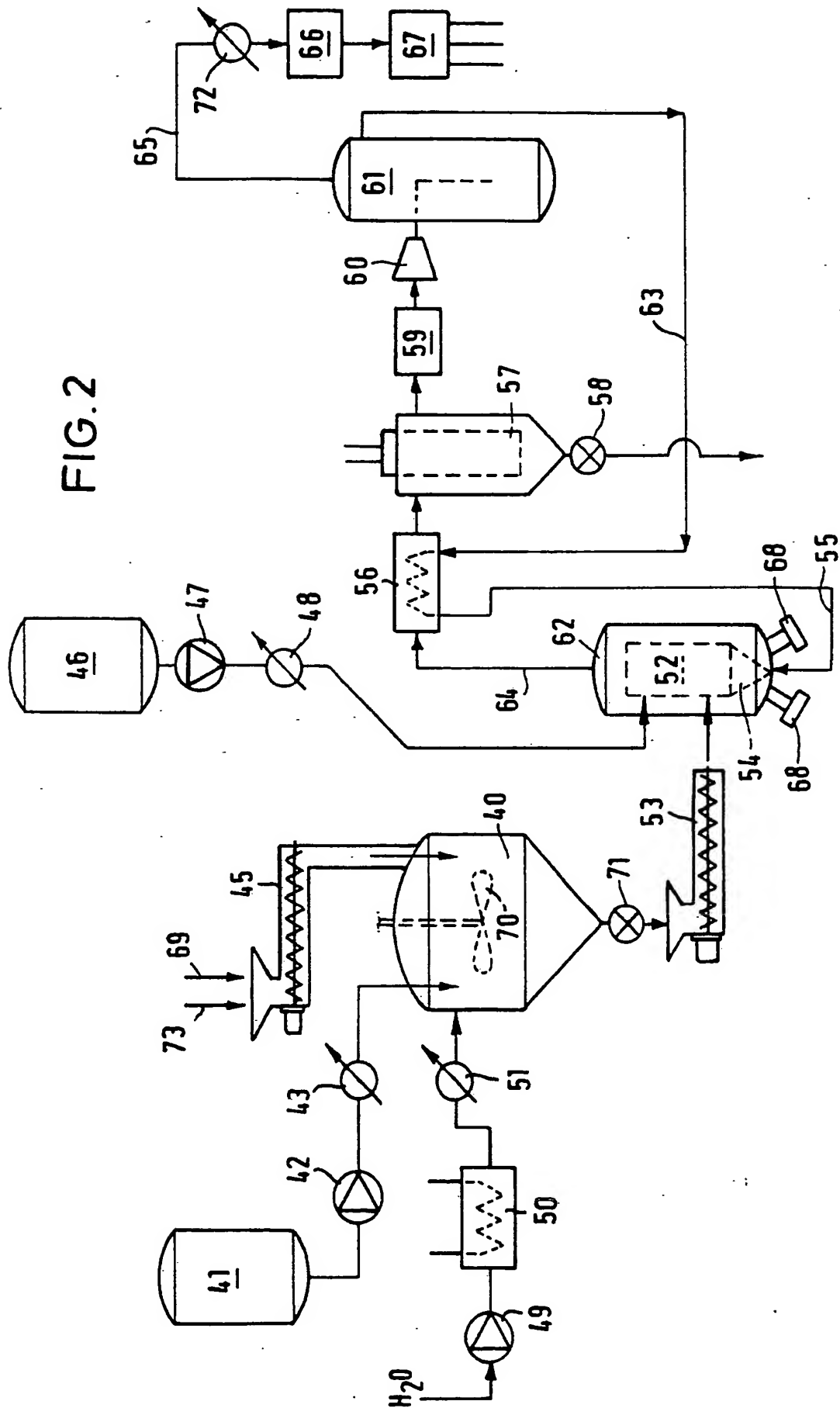


FIG. 1

FIG. 2





Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 87 10 7552

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.4)
L	DE-A-3 640 573 (F. SUPPAN) * Insgesamt * & DE-A-3 542 092 ---	1-34	A 62 D 3/00
A	DE-A-3 313 889 (M. von AHN) * Ansprüche; Seite 7, Zeile 6 - Seite 10, Zeile 6 * ---	1-12	
A	WO-A-8 602 847 (USS ENGINEERS AND CONSULTANTS) * Seite 4, Zeilen 2-15; Seite 22, Zeile 18 - Seite 23, Zeile 33; Ansprüche * ---	1-12	
A	US-A-4 435 379 (R.S. OLSON et al.) * Spalte 2, Zeile 48 - Spalte 3, Zeile 22; Ansprüche * ---	1-34	
A	US-A-4 587 116 (D.A. LIVINGSTONE et al.) * Insgesamt * ---	1-34	
A	DE-B-2 311 213 (TH. GOLDSCHMIDT AG) * Insgesamt * -----	1-34	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4) A 62 D
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 29-02-1988	Prüfer FLETCHER A.S.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			

EPO FORM 1503 03.82 (P0403)